



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
2002 M. KOVO 8 D. ĮSAKYMO NR. 112 „DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTINIŲ
PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IR
KOMPENSUOJAMUJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO
(PARDAVIMO) VAISTINĖSE GYVENTOJAMS IR POPIERINIŲ RECEPTŲ
SAUGOJIMO, IŠDAVUS (PARDAVUS) VAISTINIUS PREPARATUS, MEDICINOS
PRIEMONES (MEDICINOS PRIETAISUS) IR KOMPENSUOJAMASIAS MEDICINOS
PAGALBOS PRIEMONES VAISTINĖJE, TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO**

2018 m. balandžio 9 d. Nr. V-388
Vilnius

1. P a k e i č i u Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymą Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasielas medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ ir jį išdėstau nauja redakcija (Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasielas medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklės, Receptų blankų formos, Kompensacijos rūšys, Receptuose vartotinos santrumpos ir Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašas nauja redakcija nedėstomi):

„LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ
(MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMUJŲ MEDICINOS PAGALBOS
PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE GYVENTOJAMS IR
POPIERINIŲ RECEPTŲ SAUGOJIMO, IŠDAVUS (PARDAVUS) VAISTINIUS
PREPARATUS, MEDICINOS PRIEMONES (MEDICINOS PRIETAISUS) IR
KOMPENSUOJAMASIAS MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONES VAISTINĖJE,
TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO**

Vadovaudamas Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 11 dalimi:

1. T v i r t i n u pridedamus:

1.1. Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasielas medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisykles;

1.2. Receptų blankų formas;

1.3. Kompensacijos rūšis;

- 1.4. Receptuose vartotinas santrumpas;
- 1.5. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą;
- 1.6. Receptų sunaikinimo tvarkos aprašą.
2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal veiklos sritį.“
2. P a k e i č i u nurodytu įsakymu patvirtintas Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamą medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisykles:

2.1. Pakeičiu 22 punktą ir jį išdėstau taip:

„22. Vaistinių preparatų pirmą kartą galima išrašyti gydymo kursui, ūmių ligų atvejais trunkančiam iki 10 dienų, kitais atvejais – iki vieno mėnesio, išskyrus atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuočė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardytis. Jei būtina vaistinius preparatus vartoti ir toliau, įsitikinus, kad vaistiniai preparatai veiksmingi, galima pakartotinai išrašyti ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui skirtą vaistinių preparatų kiekį (išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatyta atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktais):

22.1. kompensuojamujų vaistinių preparatų – viename recepte iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui reikalingą vaistinių preparatų kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose), arba Taisyklių 72 punkte, kai išrašoma popieriniame recepto blanke, ir 85.12.6 papunktyje, kai išrašomas elektroninis receptas, nustatyta tvarka viename ar keliuose receptuose su žyma „Gydymui testi“ iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti periodiškai. Įsigijimo periodiškumas turi būti nustatomas tokis, kad pacientas vieno įsigijimo metu galėtų įsigyti ne didesnį nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui skirtą vaistinių preparatų kiekį (kai viename recepte išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis, kurį galima įsigyti vienu kartu, arba kai recepte su žyma „Gydymui testi“ išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis ir tame nurodytu įsigijimo periodiškumu vienu kartu leidžiama įsigyti vaistinių preparatų kiekį ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose);

22.2. nekompensuojamujų vaistinių preparatų – viename recepte iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui reikalingą vaistinių preparatų kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrīsti paciento medicinos dokumentuose, arba recepte su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ iki 12 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį Taisyklių 61.4 papunktyje nustatyta tvarka nurodant vaistinių preparatų dozuocių ar pakuočių skaičių, skirtą parduoti vienu kartu, kai išrašoma popieriniame recepto blanke, ir 85.12.6 bei 85.12.14 papunkčiuose, kai išrašomas elektroninis receptas, nustatyta tvarka nurodant visą gydymui skirtą vaistinių preparatų kiekį ir vaistinių preparatų įsigijimo periodiškumą. Įsigijimo periodiškumas turi būti nustatomas tokis, kad pacientas vieno įsigijimo metu galėtų įsigyti ne didesnį nei 6 mėnesių gydymo laikotarpiui skirtą vaistinių preparatų kiekį (kai viename recepte išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis, kurį galima įsigyti vienu kartu, arba kai recepte su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis ir tame nurodytu įsigijimo periodiškumu vienu kartu leidžiama įsigyti vaistinių preparatų kiekį ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrīsti paciento medicinos dokumentuose).“

2.2. Pakeičiu 38.4 papunktą ir jį išdėstau taip:

, „38.4. kai pacientas vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, ar kompensuojamąsias MPP planuoja įsigyti kitoje Europos Sąjungos (toliau – ES) valstybėje;“.

2.3. Papildau 38.7 papunkčiu:

, „38.7. Taisyklių 44.4.3 papunktyje nurodytu atveju;“.

2.4. Pakeičiu 44.4.2 papunktį ir jį išdėstau taip:

, „44.4.2. apdraustasis kompensuojamuosius vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, ar kompensuojamąsias MPP planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje;“.

2.5. Pakeičiu 85.12.14 papunktį ir jį išdėstau taip:

, „85.12.14. vaistinio preparato dozuocią skaičius ir dozuotęs pavadinimas (pvz., tabletė, ampulė) arba, jei nėra galimybų nurodyti dozuocią skaičiaus, pakuotę, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, nurodomi atsižvelgiant į gydymo kursą, gamintojo išorinės ar vidinės pakuotės dydį ir atsižvelgiant į Taisyklių 21 ir 22 punktuose nurodytą leidžiamą išrašyti vaistinio preparato kiekį (jei išrašomas receptas su žyma „Gydymui testi“ ar „Ilgalaikiam gydymui“, nurodomas dozuocią ar pakuočių skaičius, skirtas visam gydymo kursui);“.

2.6. Pakeičiu 124¹.3 papunktį ir jį išdėstau taip:

, „124¹.3. jei vaistiniai preparatai išduodami pagal receptą su žyma „Specialisto sprendimu“, atsižvelgiant į tai, kad ankstesniame recepte, pagal kurį yra įsigyta tų pačių vaistinių preparatų, išrašyta „Vaisto pakanka iki“ data dar yra nepraėjusi, prie „Vaisto išdavimo datos“ išrašytos datos pridedant vaistinio preparato vartojimo dienų skaičių (išskaitant išdavimo dieną).“

2.7. Pakeičiu 128 punktą ir jį išdėstau taip:

, „128. Jeigu receptų apskaita vaistineje kompiuterizuota, išrašai gali būti daromi spausdintuvu kitoje popierinio 3 formos recepto blanko pusėje ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų popierinių recepto blanko egzempliorių. Vietoj išrašų spausdintuvu gali būti priklijuojami lipdukai arba lapeliai, kuriuose išrašyta popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciente sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“, 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija, ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint ir lipduką (lapelį), ir recepto blanką. Jeigu kompensuojamųjų vaistų pase liekančio popierinio 3 formos recepto blanko antrame egzemplioriuje nėra galimybų išrašus padaryti spausdintuvu, išrašai tame gali būti daromi ranka.

Vietoj išrašų ranka kitoje popierinio 3 formos recepto blanko pusėje ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų popierinių recepto blanko egzempliorių gali būti priklijuojami kasos čekiai, jei juose yra popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciente sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“ ir 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija. Tokiu atveju vaistinės spaudas recepte ties 16 punktu „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ nededamas.“

2.8. Pakeičiu 136 punktą ir jį išdėstau taip:

, „136. Popierinių receptų saugojimo vaistineje laikas skaičiuojamas neskaitant einamojo mėnesio ar einamujų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, popieriniai receptai sunaikinami vadovaujantis sveikatos apsaugos ministro patvirtintu Receptų sunaikinimo tvarkos aprašu.“

2.9. Pakeičiu 146 punktą ir jį išdėstau taip:

, „146. Farmacijos specialistas pagal elektroninį receptą su žyma „Gydymui testi“ ar žyma „Ilgalaikiam gydymui“ turi pagal recepte nurodytą išdavimų skaičių išduoti (parduoti) vaistinio preparato, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, – jis apskaičiuojamas recepte nurodytą vaistinio preparato, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekį padalijus iš recepte nurodyto išdavimų skaičiaus, atsižvelgiant į Taisyklių 101 punkte nustatyta atvejį.“

2.10. Papildau 146¹ punktu:

, „146¹. Vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) pagal elektroninį receptą su žyma „Gydymui testi“ ar žyma „Ilgalaikiam gydymui“, skirti

atitinkamam periodui, neįsigyti iki datos, nuo kurios gali būti įsigyjamas kitam periodui skirtas vaistinio preparato, kompensuojamujų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekis, neišduodami (neparduodami).“

2.11. Pakeičiu 147 punktą ir jį išdėstau taip:

„147. Farmacijos specialistas turi teisę išduoti vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ar medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal tą patį elektroninį receptą su žyma „Gydymui testi“ ar „Ilgalaikiam gydymui“ sveikatos priežiūros specialisto nurodytu periodiškumu, tačiau ne anksčiau nei likus 5 dienoms iki dienos (įskaitant „Vaisto pakanka iki“ nurodytą dieną), iki kurios pacientui turėtų pakakti anksčiau šio elektroninio recepto pagrindu išduotų (parduotų) vaistinių preparatų, kompensuojamujų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų), ir ne vėliau kaip paskutinę periodo dieną (periodas, kuriam turi būti išduodamas vaistinis preparatas, apskaičiuojamas padalijant recepto galiojimo laikotarpį iš sveikatos priežiūros specialisto nurodyto išdavimų skaičiaus).“

3. Pakeliu nurodytuoju įsakymu patvirtintą Receptų sunaikinimo tvarką ir ją išdėstau nauja redakcija (pridedama).

4. Nustatau, kad šio įsakymo 2.10 papunktis įsigalioja 2018 m. rugpjūčio 1 d.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d.
įsakymu Nr. 112
(2018 m. balandžio 9 d. įsakymo Nr.V-388
redakcija)

RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKOS APRAŠAS

I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Receptų sunaikinimo tvarkos aprašas (toliau – aprašas) nustato receptų, išrašytų popieriniuose receptų blankuose (toliau – receptas), pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui, sunaikinimo tvarką.

II SKYRIUS RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

2. Receptai naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui, i kurį neįskaičiuojami einamasis mėnuo ar einamieji metai. Receptai, kurių saugojimo vaistinėje terminas yra 1 mėnuo, turi būti naikinami kas mėnesį, o receptai, kurių saugojimo terminas yra 1 ar 3 metai, – kartą per metus.

3. Vaistinės vadovo ar jo įgalioto asmens įsakymu sudaroma nuolatinė receptų naikinimo komisija (toliau – komisija) iš ne mažiau kaip 3 vaistinės darbuotojų. Vaistinėse, kuriose dirba ne daugiau kaip du darbuotojai, komisija sudaroma iš 2 darbuotojų. Įsakyme dėl komisijos sudarymo nurodomas komisijos pirminkas.

4. Komisija naikintinus receptus sudegina, susmulkina specialiu popieriaus smulkintuvu arba suplēšo ar sukarpo taip, kad nebūtų galima nustatyti recepte nurodytų asmens duomenų. Naikintini receptai negali būti atiduodami į antrinių žaliavų supirkimo punktus ar išmetami į šiukšlių konteinerius.

5. Komisija, sunaikinus receptus, surašo receptų sunaikinimo aktą (toliau – aktas), kurį pasirašo komisijos pirminkas ir nariai. Rašomi atskiri Vaistinių preparatų, išrašytų į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, istaigose, sąrašą (toliau – kiekybiškai apskaitomi vaistiniai preparatai), ir kitų vaistinių preparatų aktai.

6. Akte turi būti nurodoma:

6.1. kiekybiškai apskaitomų vaistinių preparatų receptų akte – vaistinio preparato farmaciniė forma, stiprumas, pakuotė, pakuocių kiekis ir receptų skaičius ar vaistinės medžiagos, jos kiekis pakuoteje, pakuocių skaičius ir receptų skaičius bei bendras šiame papunktyje nurodytų sunaikintų receptų skaičius;

6.2. aprašo 6.1 papunktyje nenurodytų vaistinių preparatų receptų akte – išduotų vaistinių preparatų farmakoterapinės grupės ir kiekvienos grupės receptų skaičius bei bendras šiame papunktyje nurodytų sunaikintų receptų skaičius.

7. Aktai turi būti numeruojami nuo metų pradžios ir saugomi vaistinėje 5 metus nuo jų surašymo dienos.
